



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: **08323946 A**(43) Date of publication of application: **10 . 12 . 96**

(51) Int. Cl

B32B 27/36
B65D 65/46
C08G 63/08
// C08L 67:04

(21) Application number: **07137829**(22) Date of filing: **05 . 06 . 95**(71) Applicant: **mitsubishi plastics ind
ltd shimadzu corp**(72) Inventor: **TAKAGI JUN
TERADA SHIGENORI****(54) MULTI-LAYER BIODEGRADABLE PLASTIC FILM****(57) Abstract:**

PURPOSE: To improve heat properties by setting the melting temperature for a biodegradable plastic film forming the outermost layer lower by at least specified temperature than the melting temperature of a film composed of a polylactic polymer or a composition having polylactic polymer as its main component.

CONSTITUTION: A multi-layer biodegradable plastic film comprises a film composed of a polylactic polymer or a composition having the same as main component, and at

least one outermost layer of a biodegradable plastic film, and the melting temperature T_m for the biodegradable plastic film forming the outermost layer is lower by at least 10°C than the m.p. T_m for the film comprising the polylactic copolymer or the composition having the same as main component. The polylactic polymer to be used is a copolymer of polylactic acid or lactic acid and other hydroxycarboxylic acid, or a composition thereof, and other polymeric materials may be mixed in the range not inhibiting the effect.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号

特開平8-323946

(43) 公開日 平成8年(1996)12月10日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
B 3 2 B 27/36			B 3 2 B 27/36	
B 6 5 D 65/46			B 6 5 D 65/46	
C 0 8 G 63/08	N L W		C 0 8 G 63/08	N L W
// C 0 8 L 67:04				

審査請求 未請求 請求項の数 3 O L (全 8 頁)

(21) 出願番号 特願平7-137829

(22) 出願日 平成7年(1995)6月5日

(71) 出願人 000006172

三菱樹脂株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

(71) 出願人 000001993

株式会社島津製作所

京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地

(72) 発明者 高木 潤

滋賀県長浜市三ツ矢町5番8号 三菱樹脂

株式会社長浜工場内

(72) 発明者 寺田 滋憲

滋賀県長浜市三ツ矢町5番8号 三菱樹脂

株式会社長浜工場内

(74) 代理人 弁理士 近藤 久美

(54) 【発明の名称】 多層生分解性プラスチックフィルム

(57) 【要約】

【目的】 ヒートシール性に優れた生分解性プラスチックフィルムを提供することにある。

【構成】 ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムを有し、かつ、少なくとも一方の最外層が生分解性プラスチックフィルムである多層生分解性プラスチックフィルムであって、前記最外層を形成する生分解性プラスチックフィルムの融解温度 T_m は、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムの融解温度 T_m より、 10°C 以上低い多層生分解性プラスチックフィルム、および、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムは融解温度 T_m を有し、前記最外層を形成する生分解性プラスチックフィルムは非晶性である多層生分解性プラスチックフィルム。

【効果】 本発明の多層生分解性プラスチックフィルムは優れたヒートシール性を有するので一般包装材等に使
用でき、かつ、生分解性を有するため環境に優しい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムを有し、かつ、少なくとも一方の最外層が生分解性プラスチックフィルムである多層生分解性プラスチックフィルムであって、前記最外層を形成する生分解性プラスチックフィルムの融解温度 T_m は、前記ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムの融解温度 T_m より、 10°C 以上低いことを特徴とする多層生分解性プラスチックフィルム。

【請求項2】 ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムを有し、かつ、少なくとも一方の最外層が生分解性プラスチックフィルムである多層生分解性プラスチックフィルムであって、前記ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムは融解温度 T_m を有し、前記最外層を形成する生分解性プラスチックフィルムは非晶性フィルムであることを特徴とする多層生分解性プラスチックフィルム。

【請求項3】 前記ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムの融解温度 T_m が 100°C 以上であることを特徴とする請求項1または2記載の多層生分解性プラスチックフィルム。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【産業上の利用分野】本発明は、ヒートシール性に優れた多層生分解性プラスチックフィルムに関する。

【0002】

【従来の技術、および、発明が解決しようとする課題】スナック菓子袋を典型的な例とした一般包装材用途をはじめ、農業資材・建築資材・医用材料など幅広い用途でヒートシール性に優れたフィルムが要求されている。

【0003】ヒートシール性に優れたフィルムとは、加熱バーや加熱板あるいは加熱ロール等を用いてフィルム同士を熱と圧力で貼り合わせたり接着する、いわゆる「ヒートシール」する際に、所望する接着強度を安定して得られる温度範囲が広いフィルムをさす。すなわちヒートシール性に優れたフィルムは、ヒートシールを行うことにより、各種のフィルム加工製品を簡便に得ることができる。

【0004】ヒートシールの際に上記温度範囲を下回ると、フィルム基材が固いので十分な接着強度が得られず、上回ると、フィルム基材が柔らかくなり過ぎてピンホールあるいはしわ等が生じて外観の劣化を引き起こすと同時に、それらが原因で接着強度が低下する。

【0005】また、ヒートシール性が乏しいと、狭い温度範囲でヒートシール作業を行わなければならない、高い温度制御能力が求められ装置が高価になる、生産性が悪い、不良率が高い、作業者の心身の疲労が激しいといった種々の問題が発生する。

【0006】そこでポリオレフィン、PET（ポリエチレンテレフタレート）、PVC（ポリ塩化ビニル）等の汎用フィルムでは、ヒートシールを必要する用途には、特殊なポリマー設計の原料を用いたり、異種原料のブレンドや積層を行うことにより、ヒートシール性を改良したフィルムが使用されるケースが少なくない。

【0007】一方、近年環境問題に関する高まりからプラスチック加工品全般に対して、自然環境中に棄却された場合、経時的に分解・消失する自然環境に悪影響を及ぼさないプラスチック製品が求められている。

【0008】ところが、従来のプラスチックフィルム製品は、自然環境中で長期にわたって安定であり、しかも嵩比重が小さいため、廃棄物埋め立て地の短命化を促進したり、自然の景観や野生動植物の生活環境を損なうといった問題点が指摘されていた。

【0009】そこで、今日注目を集めているのは、生分解性プラスチック材料である。生分解性プラスチックは、土壌中や水中で、加水分解や生分解により、徐々に崩壊・分解が進行し、最終的に微生物の作用により無害な分解物となることが知られている。

【0010】現在、実用化が検討されている生分解性プラスチックは、脂肪族ポリエステル、変性PVA（ポリビニルアルコール）、セルロースエステル化合物、デンプン変性体、およびこれらのブレンド体に大別される。

【0011】脂肪族ポリエステルとしては、例えば、微生物産出系重合体としてポリ（ヒドロキシ酪酸／吉草酸）が、合成系重合体としてポリカプロラクトンや脂肪族ジカルボン酸と脂肪族ジオールの縮合体が、そして、半合成系重合体としてポリ乳酸系重合体がそれぞれ知られている。

【0012】これらの生分解性プラスチックは各々固有の特徴を有し、それに応じた用途展開が考えられるが、中でも、ポリ乳酸系重合体は、他の生分解性プラスチックと比較して透明性、剛性、耐熱性、加工性等が秀でていることから、従来硬質PVCやPETが使用されてきた硬質透明フィルム用途への展開が図られようとしている。

【0013】特に、ポリ乳酸系重合体を使用した二軸延伸熱固定フィルムは汎用フィルムと同等あるいは優る機械物性を有し、完全生分解性であるので、一般包装材を始め、幅広い用途に応用が期待されている。

【0014】ところが、ポリ乳酸系重合体から作られたフィルムは、ヒートシール性に乏しく、フィルム加工製品等の様々な分野に使用する上で、実用上の大きな問題となっていた。そこで本発明の目的は、ヒートシール性に優れた生分解性プラスチックフィルムを提供するものである。

【0015】

【課題を解決するための手段】本発明の要旨は、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなる

フィルムを有し、かつ、少なくとも一方の最外層が生分解性プラスチックフィルムである多層生分解性プラスチックフィルムであって、前記最外層を形成する生分解性プラスチックフィルムの融解温度 T_m は、前記ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムの融解温度 T_m より、 10°C 以上低いことを特徴とする多層生分解性プラスチックフィルムである。異なる本発明の要旨は、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムを有し、かつ、少なくとも一方の最外層が生分解性プラスチックフィルムである多層生分解性プラスチックフィルムであって、前記ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムは融解温度 T_m を有し、前記最外層を形成する生分解性プラスチックフィルムは非晶性フィルムであることを特徴とする多層生分解性プラスチックフィルムである。前記ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムの融解温度 T_m が 100°C 以上であることが好ましい。

【0016】本発明に用いられるポリ乳酸系重合体は、ポリ乳酸または乳酸と他のヒドロキシカルボン酸との共重合体、もしくはこれらの組成物であり、本発明の効果を阻害しない範囲で他の高分子材料が混入されても構わない。また、フィルムの物性および加工性を調整する目的で可塑剤、滑剤、無機フィラー、紫外線吸収剤などの添加剤、改質剤を添加することも可能である。

【0017】乳酸としてはL-乳酸、D-乳酸が挙げられ、ヒドロキシカルボン酸としてはグリコール酸、3-ヒドロキシ酪酸、4-ヒドロキシ酪酸、3-ヒドロキシ吉草酸、4-ヒドロキシ吉草酸、6-ヒドロキシカプロン酸などが代表的に挙げられる。

【0018】重合法は縮合重合法、開環重合法など、公知の方法を採用することも可能であり、さらには、分子量増大を目的として少量の鎖延長剤、例えば、ジイソシアネート化合物、ジエポキシ化合物、酸無水物、酸クロライドなどを使用しても構わない。重合体の重量平均分子量としては、60,000から1000,000の範囲が好ましく、かかる範囲を下まわると実用物性がほとんど発現されないなどの問題を生じる。また上まわる場合には、熔融粘度が高くなりすぎ成形加工性に劣る。

【0019】ここで、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルム（以下、略してポリ乳酸系フィルムという）の融解温度 T_m が 100°C 以上であることが肝要である。 T_m が 100°C 未満では耐熱性が低下して、二次加工等においてしわ等を引き起こして実用的でない。また、ポリL-乳酸ホモ重合体の T_m は 195°C であり、D-乳酸、グリコール酸、6-ヒドロキシカプロン酸等の共重合成分が増えるにしたがって T_m は低下する。このため実際的には、本発明に使用されるポリ乳酸系フィルムの T_m は 100°C 以上、 195°C 以下である。

【0020】また、ポリ乳酸系重合体等の結晶性重合体は共重合比を増していくと、昇温時の結晶化温度 T_c は上昇していき融解温度 T_m は低下していく傾向にある。 $T_c > T_m$ となった温度では、実質的に T_m は観察されなくなる。すなわち、共重合単量体の選択によっては、 T_m が 100°C まで下がり切る前に消失する場合もあり得るが、本発明においては、ポリ乳酸系フィルムは T_m を有することが必要である。

【0021】上述したポリ乳酸系フィルムに積層される生分解性プラスチックフィルムは、使用されるポリ乳酸系フィルムの融解温度 T_m より 10°C 以上低い生分解性プラスチックフィルム、あるいは、非晶性である生分解性プラスチックフィルムである。生分解性プラスチックフィルムとしては例えばポリ乳酸、ポリ乳酸以外の脂肪族ポリエステル、変性PVA、セルロースエステル化合物等が使用できる。

【0022】ポリ乳酸系フィルム（基材）に積層される生分解性プラスチックフィルムとして、ポリ乳酸系フィルムが使用されるときは、ポリ乳酸系フィルムが多層化されたことになる。

【0023】基材として使用されるポリ乳酸系フィルムより、融解温度 T_m が 10°C 以上低い所望するポリ乳酸系フィルムは、上述したように、ホモ重合体に対してDあるいはL-乳酸、グリコール酸、6-ヒドロキシカプロン酸等の共重合成分を加えることにより、融解温度 T_m を低下させて得ることができる。積層されるフィルムとしては、ホモ重合体の融解温度 T_m が 195°C なので、 185°C 以下のポリ乳酸系フィルムが使用される。また、非晶性であるポリ乳酸系フィルムを得るためには、共重合比をさらに増していけばよい。

【0024】本発明で積層される生分解性プラスチックフィルムとして用いられる、ポリ乳酸以外の脂肪族ポリエステルはアルキレンとエステル結合を基本骨格として持つものであり、生分解性に実質影響を与えない範囲で、ウレタン結合、アミド結合、エーテル結合等を導入することもできる。特に、イソシアネート化合物を用い、主鎖にウレタン結合を導入し分子量をジャンプアップすることができる。

【0025】具体的には、まず脂肪族ジオールと脂肪族ジカルボン酸を縮合して得られる重合体が挙げられる。脂肪族ジオールとしては、エチレングリコール、1,4-ブタンジオール、および1,4-シクロヘキサンジメタノール等が挙げられ、脂肪族ジカルボン酸としては、コハク酸、アジピン酸、スベリン酸、セバシン酸およびドデカン二酸等が代表的にあげられる。これらの中からそれぞれ1種類以上選んで縮合重合した後、必要に応じてイソシアネート化合物で重量平均分子量を50,000以上にジャンプアップした重合体は、通常 $60 \sim 110^\circ\text{C}$ の T_m とポリエチレンと同様な基本物性を持ち、本発明に好ましく用いることができる。

10

20

30

40

50

【0026】また、環状ラクトン類を有機金属触媒を用い開環重合した一連の脂肪族ポリエステルが挙げられる。単量体としては、 ϵ -カプロラクトン、 δ -バレロラクトン、 β -メチル- δ -バレロラクトン、 β -プロピオラクトン、ピバロラクトン、 β -ブチロラクトン、 γ -ブチロラクトン等が代表的に挙げられ、さらに、ラクチドやグリコリドが挙げられる。これらから1種類以上選ばれて重量平均分子量が30,000以上になるように条件を調整して重合される。 T_m の制御は単量体の選択によって行われるが、通常50~170℃である。

【0027】他の合成系脂肪族ポリエステルとしては、環状酸無水物とオキシラン類、例えば、無水コハク酸とエチレンオキサイド、プロピオンオキサイドあるいはアリルグリシジルエーテルの重合体や、エチレンと環状ケテンアセタールである2-メチレン-1,3-ジオキソランや2-メチレン-1,3-ジオキセパンとのラジカル重合体等が挙げられる。

【0028】また、アルカリゲネスユートロファスを始めとする菌体内でアセチルコエンチムA（アセチルCoA）により生合成される脂肪族ポリエステルが知られている。この脂肪族ポリエステルは、主にポリ- β -ヒドロキシ酪酸（ポリ3HB）であるが、プラスチックとしての実用特性を向上させるために、発酵プロセスを工夫し、通常吉草酸ユニット（HV）を共重合し、ポリ（3HB-co-3HV）の共重合体にすることが工業的に有利である。HV共重合比は一般的に0~40%であり、この範囲で T_m は130~165℃である。HVの代わりに4HBを共重合したり、長鎖のヒドロキシアリカノエートを共重合してもよい。

【0029】本発明で積層される生分解性プラスチックフィルムとして用いられる、ポリビニルアルコール（PVA）は既存の石油由来合成系重合体の中では、比較的分解性に優れているが、PVAホモポリマーは分子の凝集力が大きすぎ、融点を持たず熔融押出成形ができないので、フィルム化する上で成形加工上の制約を受ける。そこで、エチレンを共重合したり、通常ケン化工程で消失する酢酸ビニルユニットを残存させたりして、50~150℃位の T_m を持つよう改質して用いることができる。この様なPVA系重合体をベースに、生分解性を高めるためにデンプン等を分散させた組成物が、生分解性プラスチック材料として一定の評価を得ており、変性PVAと呼ばれている。

【0030】本発明で積層される生分解性プラスチックフィルムとして用いられる、セルロースエステル化合物は通常セルロースの水酸基を酢酸エステル化した化合物であり、その置換度は2~3の間にある。セルロースエステル化合物は T_m を実質的に持たない。熔融成形加工性を付与するために、可塑剤を添加してもよい。可塑剤は材料の T_g （ガラス転移温度）を調整する働きもあ

*る。可塑剤としては、生分解性を考慮して、脂肪族エステルや油脂類、例えば、ジブチルアジペート、ジオクチルアジペート、グリセリンアセテート、大豆油、ひまし油、あまに油等が好ましく挙げられる。

【0031】ポリ乳酸系フィルムに積層される生分解性プラスチックフィルムにも、本発明の効果を阻害しない範囲でフィルムの物性や加工性を調整する目的で、可塑剤、滑剤、無機フィラー、紫外線吸収剤などの添加剤、改質剤、あるいは、他の高分子材料を添加することも可能である。

【0032】本発明の多層生分解性プラスチックフィルムの層構成は、基材としてポリ乳酸系フィルムを使用し、最外層を形成する少なくとも一方のフィルムが生分解性プラスチックフィルムであれば特に限定されないが、両面ヒートシール性や耐カール性を付与するために、機械特性に優れたポリ乳酸系フィルムを内層にして、両外層を他の生分解性プラスチックフィルムにした2種3層構成の積層フィルムとすることができる。

【0033】また、ガスバリア性や水蒸気バリア性等の他の機能性を付与する目的で3層以上の多層構成としても構わない。また、低価格化のためや、カール性を有している方が好ましい用途のために、中心層から上下非対象の層構成にしてもよい。

【0034】ポリ乳酸系フィルムに生分解性プラスチックフィルムを積層する方法としては、通常に用いられる方法を採用することができる。例えば、複数の押出機を一つの口金に連結しいわゆる共押出をする方法、巻き出した一種のフィルム上に別種の材料をコーティングする方法、適温にある複数種のフィルムをロールやプレス機などで熱圧着する方法、あるいは、接着剤を使ってフィルム同士を貼り合わせたりする方法等が代表的に挙げられる。

【0035】いわゆるドライラミやウェットラミする場合の接着剤としては、ビニル系、アクリル系、ポリアミド系、ポリエステル系、ゴム系、ウレタン系等が一般的に用いられるが、接着剤も生分解性にする場合には、でんぷん、アミロース、アミロペクチン等の多糖類や、膠、ゼラチン、カゼイン、ゼイン、コラーゲン等の蛋白質類やポリペプチド類、未加硫天然ゴム、あるいは、脂肪族ポリエステル等が好ましく採用される。

【0036】ポリ乳酸系重合体が本来的に有する脆性を大幅に改良し、フィルム強度をより向上させるためには、基材として用いられるポリ乳酸系フィルムの面配向度 ΔP を3.0×10⁻³~30×10⁻³に調整することが望ましい。

【0037】 ΔP は、フィルムの厚み方向に対する面方向の配向度を表わし、通常直交3軸方向の屈折率を測定し以下の式で算出される。

$$\Delta P = \{ (\gamma + \beta) / 2 \} - \alpha \quad (\alpha < \beta < \gamma)$$

ここで、 γ 、 β がフィルム面に平行な直交2軸の屈折率、 α はフィルム厚さ方向の屈折率である。

【0038】 ΔP は結晶化度や結晶配向にも依存するが、大きくはフィルム面内の分子配向に依存する。つまりフィルム面内、特にフィルムの流れ方向および／またはそれと直交する方向の1または2方向に対し、分子配向を増大させることにより、無配向シート・フィルムでは 1.0×10^{-3} 以下である ΔP を本発明で規定する 3.0×10^{-3} 以上に増大させることができる。

【0039】 ΔP を増大させる方法としては、既知のあらゆるフィルム延伸法に加え、電場や磁場を利用した分子配向法を採用することもできる。

【0040】通常はTダイ、Iダイ、丸ダイ等から溶融押し出ししたシート状物または円筒状物を冷却キャストロールや水、圧空等により急冷し非晶質に近い状態で固化させた後、ロール法、テンター法、チューブラー法等により一軸または二軸に延伸する方法が、工業的に望ましく採用される。

【0041】延伸した多層生分解性プラスチックフィルムを製造する際に、ラミネート、いわゆる、ドライラミあるいはウェットラミにより多層化する場合は、あらかじめ延伸加工されたポリ乳酸系フィルムを用いれば良いし、共押し出しする場合は、押し出された多層フィルムを適当な条件で延伸すれば良い。

【0042】ポリ乳酸系フィルムにだけ着目した場合の延伸条件としては、延伸温度 $50 \sim 100^\circ\text{C}$ 、延伸倍率 $1.5 \sim 5$ 倍、延伸速度 $100\%/分 \sim 10,000\%/分$ が一般的ではあるが、この適正範囲は重合体の組成や、未延伸シートの熱履歴によって異なってくるので、 ΔP の値を見ながら適宜決められる。

【0043】こうして延伸されたポリ乳酸系フィルムは、本来的に有する脆性が大幅に改良され、機械強度が向上している。熱収縮性のフィルムであり、収縮包装や収縮結束包装、あるいは収縮ラベル等に、用途展開可能である。

【0044】ところが、前述した ΔP が $3.0 \times 10^{-3} \sim 30 \times 10^{-3}$ のポリ乳酸系フィルムを使用した多層生分解性プラスチックフィルムでは、熱寸法安定性が要求される多くの用途に用いることができない。そこで、ポリ乳酸系フィルムに熱寸法安定性を付与するためには、フィルムを昇温したときの結晶融解熱量 ΔH_m と昇温中の結晶化により発生する結晶化熱量 ΔH_c との差 $(\Delta H_m - \Delta H_c)$ を 20 J/g 以上かつ $\{(\Delta H_m - \Delta H_c) / \Delta H_m\}$ を 0.75 以上に制御する。

【0045】すなわち、これらの条件を下回る場合は、フィルムの熱寸法安定性が不良であり、貼り合わせ、乾燥、エージング等の加温される2次加工工程や、夏場の保管中に収縮してしまう問題が生じやすく、実用に供しない。かかる条件を上回れば、熱寸法安定性が良好となり、実用上支障がなくなる。

【0046】 ΔH_m 、 ΔH_c は、フィルムサンプルの示差走査熱量測定(DSC)により求められるもので、 ΔH_m は昇温速度 $10^\circ\text{C}/分$ で昇温したときの全結晶を融解させるのに必要な熱量であって、重合体の結晶融点付近に現れる結晶融解による吸熱ピークの面積から求められる。また ΔH_c は、昇温過程で生じる結晶化の際に発生する発熱ピークの面積から求められる。

【0047】 ΔH_m は、主に重合体そのものの結晶性に依存し、結晶性が大きい重合体では大きな値を取る。ちなみに共重合体のないL-乳酸またはD-乳酸の完全ホモポリマーでは、 60 J/g 以上であり、これら2種の乳酸の共重合体ではその組成比により ΔH_m は変化する。 ΔH_c は、重合体の結晶性に対するその時のフィルムの結晶化度に関係する指標であり、 ΔH_c が大きいときには、昇温過程でフィルムの結晶化が進行する。すなわち重合体が有する結晶性を基準にフィルムの結晶化度が相対的に低かったことを表す。逆に、 ΔH_c が小さい時は、重合体が有する結晶性を基準にフィルムの結晶化度が相対的に高かったことを表す。

【0048】すなわち、 $(\Delta H_m - \Delta H_c)$ を増大させるための1つの方向は、結晶性が高い重合体を原料に、結晶化度の比較的高いフィルムをつくることである。フィルムの結晶化度は、重合体の組成に少なからず依存し、重合体そのものの ΔH_m を 20 J/g 以上にするには、L-乳酸とD-乳酸から共重合体を作るケースにおいては、その組成比を $100:0 \sim 94:6$ の範囲内または $0:100 \sim 6:94$ の範囲内に調製する必要があることが実験上確かめられている。また、 ΔH_c を低下させるためには、すなわちフィルムの結晶化度を高めるためにはフィルムの成形加工条件を選定する必要がある。

【0049】成形加工工程、特にテンター法2軸延伸においてフィルムの結晶化度を上げるためには、延伸倍率を上げ配向結晶化を促進する、延伸後に結晶化温度以上の雰囲気中で熱処理するなどが有用である。なお、 ΔP が大きいほど結晶化温度が低下する傾向があり、本発明の場合には鋭意検討した結果少なくとも 70°C 以上で、好適には $90^\circ\text{C} \sim 170^\circ\text{C}$ の範囲で3秒以上熱処理することで熱寸法安定性が付与できる。この範囲内で熱処理温度が高いほど、また熱処理時間が長いほど熱寸法安定性は向上する。

【0050】

【実施例】以下に実施例を示すが、これらにより本発明に限定されるものではない。

【0051】(実験例1) $50 \text{ mm} \phi$ 単軸エクストルーダーからの溶融物が内層に、 $30 \text{ mm} \phi$ 単軸エクストルーダーからの溶融物が両外層になるように、2種3層Tダイ口金を用い共押し出を行った。外層／内層／外層の厚み比を $1/8/1$ になるよう調整し、全体で $250 \mu\text{m}$ の未延伸シートを押出後急冷して採取した。

【0052】内層（基材）としてはL体/D体=98/2、重量平均分子量20万のポリ乳酸（株）島津製作所製ラクティ（ $T_m=170^\circ\text{C}$ ）を、外層としては脂肪族ポリエステルである昭和高分子（株）製ビオノーレ1010（ $T_m=114^\circ\text{C}$ ）、ダイセル化学工業（株）製プラクセルH-7（ $T_m=60^\circ\text{C}$ ）、（株）ゼネカ製バイオポールD300G（ $T_m=162^\circ\text{C}$ ）および同D400G（ $T_m=153^\circ\text{C}$ ）を用いた。また、同様にし、30mmφ単軸エクストルーダーによりポリ乳酸を押し出し、ポリ乳酸の単層で構成される250μmのシートを得た。

【0053】上述したシートを1.5倍に縦延伸し、ついで、1.5倍に横延伸した後、160℃で熱処理した。延伸後のフィルムの流れ速度は2m/分、延伸・熱処理各ゾーンの通過時間はそれぞれ30秒であった。

【0054】外層として使用したポリ乳酸系フィルム層の T_m が170℃のため、内層に使用される脂肪族ポリ*

$$\Delta P = \{ (\gamma + \beta) / 2 \}$$

γ : フィルム面内の最大屈折率

β : それに直交するフィルム面内方向の屈折率

α : フィルム厚さ方向の屈折率

なお、本発明においては、 ΔP はポリ乳酸系重合体フィルムについて規定するものであるので、共押し出等により積層後、延伸・熱処理された場合には、必要に応じ、ポリ乳酸系フィルム層以外のフィルム層を除去し、ポリ乳酸系フィルムについて測定した。

【0058】（2）熱分析

パーキンエルマー製DSC-7を用い、原料ペレット、もしくはポリ乳酸系フィルム層のフィルムサンプル10mgをJIS-K7122に基づき、昇温速度10℃/分で昇温した時のサーモグラムからガラス転移温度 T_g ・融解温度 T_m ・結晶融解熱量 ΔH_m ・結晶化熱量 ΔH_c を求め、それぞれ算出した。

【0059】（3）ヒートシール強度

フィルムサンプルをMD（フィルムの流れ方向）を長手方向として10mm幅×100mm長さの短冊状に切り※

* エステルの上記例の内、ポリ乳酸系フィルム層の T_m より10℃以上低い内層を形成できる本発明に含まれるものはビオノーレ1010（ $T_m=114^\circ\text{C}$ ）、プラクセルH-7（ $T_m=60^\circ\text{C}$ ）、バイオポールD300G（ $T_m=162^\circ\text{C}$ ）を使用したフィルムであり、これらを実施例1～3とした。一方、バイオポールD400G（ $T_m=153^\circ\text{C}$ ）を使用した多層フィルムおよびポリ乳酸の単層構成のフィルムを使用したものを比較例1および2とした。

【0055】フィルムの評価結果を表1に示す。なお、表中に示す測定値は次に示すような条件で測定を行い、算出した。

【0056】（1） ΔP

アップ屈折計によって直交3軸方向の屈折率（ α , β , γ ）を測定し、次式で算出した。

【0057】

$$- \alpha \quad (\alpha < \beta < \gamma)$$

※出し、この短冊状サンプル2枚を重ね合わせ、10mm幅のヒートシールバーを有するヒートシーラーに直交する様にセットした後、所定の温度で片側より加熱し、1.178Kg/cm²の圧力で、15秒間ヒートシールした。この時、積層フィルムを用いる場合には、易接着処理面同士が内側になるようセットした。

【0060】上記サンプルをインテスコ万能試験機205型機を用い、JIS-K6854に準拠し、剥離速度100mm/分で破断するまで、または、接着部分が残る1mmになるまでT型剥離試験を行った。得られた時間-応力のピーク値をヒートシール強度とし、簡便な理解のため、全くシールされないか、されてもその値が50g/cm未満のものを×、50g/cm以上500g/cm未満のものを△、500g/cm以上のものを○として示した。

【0061】

【表1】

表 1

		実施例 1	実施例 2	実施例 3	比較例 1	比較例 2
外 層	材 料	バイオノール 1010	ブラクセル H-7	バイオボール D400G	バイオボール D300G	ポリ乳酸 単層 L/D=98:2 Tm=170℃
	Tm (℃)	114	60	153	162	
内層と外層とのTm差 (℃)		56	110	17	8	
内酸ム 層系の ポフ特 リィ性 乳ル値	$\Delta P (\times 10^{-3})$	10.5	10.5	10.5	10.5	10.5
	$\Delta Hm - \Delta Hc (J/g)$	50	50	50	50	50
	$(\Delta Hm - \Delta Hc) / \Delta Hm$	0.95	0.95	0.95	0.95	0.95
ヒート シール 強度	ヒートシール温度 100℃	×	○	×	×	×
	ヒートシール温度 125℃	○	○	×	×	×
	ヒートシール温度 150℃	○	○	○	×	×
	ヒートシール温度 175℃	○	○	○	○	○
	ヒートシール温度 200℃	×	×	×	×	×
		(熔融)	(熔融)	(熔融)	(熔融)	(熔融)

表1より明らかなように、内層（基材）と最外層とのTmの差が10℃以上である実施例1～3には、広い温度範囲で好適なヒートシール性能が得られることがわかる。一方、Tmの差が10℃以下である比較例1、単層である比較例2はヒートシール性能が劣る。

【0062】（実験例2）比較例2と同様な方法で得られる厚み40μmの2軸延伸熱固定ポリ乳酸フィルムをベース（基材）にして、ドライラミ方式でベースの一方側に後述するインフレーションフィルムに貼り合わせ、2層積層フィルムを作製した。

【0063】結晶性である変性PVA系として日本合成化学工業（株）製マタービーAF-05H（Tm=136℃）、非晶性であるセルロースエステル化合物としてダイセル化学工業（株）製酢酸綿L-40とジブチルアジペート43部の組成物（Tmなし・Tg=103℃）、非晶性であるポリ乳酸系重合体としてL体/D体=86/14、重量平均分子量20万の重合体（Tmなし・Tg=55℃）、さらに、ベースに使用したポリ乳酸を用いて、インフレーションフィルム用設備を備えた30mmφ単軸エクストルーダーを用い、BUR（ブローアッププレシオ）2.5～4.4で、厚み10～15μmのインフレーションフィルムを製造した。

【0064】2軸延伸熱固定ポリ乳酸系フィルム上に、接着剤として日本ポリウレタン工業（株）製ニッポラン3022/コロネートL=9/1の混合物を用い、コーターで厚み2～5μmに塗布した後、上記3種類のインフレーションフィルムを圧着して、40℃×2日間エージングし接着剤を硬化させ、実施例4～6および比較例3の多層生分解性プラスチックフィルムを得た。

【0065】これらの積層フィルムの評価結果を表2に示す。

【0066】

【表2】

表 2

		実施例 4	実施例 5	実施例 6	比較例 3
積 層 フ ィ ル ム	材 料	マタービー AF-05H	酢酸綿L-50 組 成 物	ポリ乳酸 L/D=86:14	ポリ乳酸 L/D=98:2
	Tm (℃)	136	なし	なし	170
	Tg (℃)	-28	103	58	58
ヒート シール 強度	ヒートシール温度 100℃	×	△	○	×
	ヒートシール温度 125℃	×	△	○	×
	ヒートシール温度 150℃	○	○	○	×
	ヒートシール温度 175℃	○	○	○	○
	ヒートシール温度 200℃	×	×	×	×
		(熔融)	(熔融)	(熔融)	(熔融)

表 2 より明らかなように、ポリ乳酸系フィルムと一方側の最外層である生分解性プラスチックフィルムとの T_m の差が 10°C 以上である実施例 1、および、一方側の最外層である生分解性プラスチックフィルムが非晶性である実施例 2、3 は、広い温度範囲で好適なヒートシール性能が得られることがわかる。一方、 T_m の差がない比較例 3 はヒートシール性能が劣る。

【0067】（実験例 3）実施例 1 で使用した、ピオノーレ 1010 を外層に設けた 3 層である多層生分解性プラスチックフィルムの未延伸シートを表 3 に示す条件で縦延伸しついで横延伸し、さらに熱処理して、実施例 8～11 のシートを得た。尚、実施例 7 は未延伸シートである。

【0068】得られた実施例 7～11 について実験例 1、2 と同様な方法でヒートシール性能について調べたところ、広い温度範囲で好適なヒートシール性能が得ら*

表 3

		実施例 7	実施例 8	実施例 9	実施例 10	実施例 11
縦 延 伸	温度 ($^\circ\text{C}$)	未延伸シート	70	70	70	70
	延伸倍率		1.5	2.5	2.5	2.5
横 延 伸	温度 ($^\circ\text{C}$)		75	70	70	70
	延伸倍率		1.5	2.5	2.5	2.5
* ΔP ($\times 10^{-3}$)		0.1	3.4	10.5	10.5	10.5
熱 処 理 温 度 ($^\circ\text{C}$)		—	80	40	100	160
* $\Delta H_m - \Delta H_c$ (J/g)		10	22	35	43	49
* $(\Delta H_m - \Delta H_c) / \Delta H_m$		0.17	0.43	0.69	0.83	0.94
引張り破断強度 (kg/cm ²)	MD	720	880	1320	1240	1290
	TD	700	850	1210	1170	1200
収 縮 率 (%)	MD	1	19	14	2	0
	TD	0	27	54	3	0

* ポリ乳酸系フィルムの測定値

実施例 7 は未延伸シートであるため収縮率は小さいが、引張り強度が不十分である。実施例 8 は面配向度 ΔP が $3 \times 10^{-3} \sim 30 \times 10^{-3}$ の範囲にあり、延伸しているため、程々の引張り強度を有する熱収縮フィルムとして適している。実施例 9 は面配向度 ΔP が上記範囲にあり、延伸後の熱処理温度が適切であるため、引張り強度および熱収縮性ともに優れた熱収縮フィルムである。一方、実施例 10、11 は ΔP が $3 \times 10^{-3} \sim 30 \times 10^{-3}$ 、 $(\Delta H_m - \Delta H_c)$ が 20 J/g 以上、 $\{(\Delta H_m - \Delta H_c) / \Delta H_m\}$ が 0.75 以上であり、引張り強度および熱寸法安定性ともに優れた熱寸法※

* れることがわかった。さらに、引張り破断強度および熱収縮性について表 3 に示す。尚、表中に示す測定値は次に示すような条件で測定を行い、算出した。

【0069】（4）引張り破断強度

引張り強度は東洋精機テンシロン II 型機を用い、JIS-K7127 に基づいて測定した。MD はフィルムの流れ方向、TD はフィルムの流れに対し直交する方向を示す。

【0070】（5）熱収縮性

フィルムサンプルを $100 \text{ mm} \times 100 \text{ mm}$ に切り出し、 80°C の温水バスに 300 秒浸漬した後、その寸法を計り、元の寸法に対する熱収縮分の割合 (%) を算出した。

【0071】

【表 3】

※ 安定性フィルムである。

【0072】すなわち、表 3 より明らかなように、本発明の多層生分解性プラスチックフィルムは延伸条件によりヒートシール性に優れ、適度な引張り強度を持ち、かつ、熱収縮性あるいは熱寸法安定性を有する多層生分解性プラスチックフィルムを得ることができる。

【0073】

【発明の効果】本発明の多層生分解性プラスチックフィルムは優れたヒートシール性を有するので一般包装材等に使用でき、かつ、生分解性を有するため環境に優しい。